Page 1 of 2

PRODUCTS

INSIDE DELPHION

Search: Quick/Number Boolean Advanced Derwent

Help

The Delphion Integrated View

Get Now: r PDF | More choices... Tools:

d

Go to: Derwent.

Add to Work File: Create new Work File

Email this to a friend

0

Add

₽Title: JP60169447A2: PRODUCTION OF O-ARYL HYDROXYLAMINE

PDerwent Title: O-aryl-hydroxylamine cpds. - obtd. by treating alkali metal salt of phenol cpd. with a nitro-phenol

hydroxylamine (Derwent Record)

& Country: JP Japan

%Kind: A (See also: JP04003380B4)

ISHIDA TATSUKAZU;

§ Inventor: HASHIMOTO ISAO;

TSURU KAZUTAKA;

PAssignee: MITSUI PETROCHEM IND LTD

News, Profiles, Stocks and More about this company

Published / Filed: **1985-09-02** / 1984-02-15

8 Application JP1984000024991

Number:

§ IPC Code: C07C 83/02; C07D 311/02; C07B 43/00

ଟ୍ଟ Priority Number: 1984-02-15 JP1984000024991

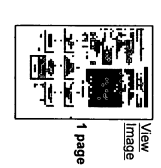
& Abstract:

intermediate of pharmaceuticals, agricultural chemicals, etc., safely, PURPOSE: To produce the titled compound useful as a synthetic

by reacting an alkali metal salt of a phenol with an O-(nitrophenyl)

hydroxylamine derivative.

an aprotic polar solvent at -20W+200°C for 0.1W10hr, preferably at substituted lower alkyl) [e.g. O-(2,4-dinitrophenyl)hydroxylamine] in formula (n is 1W3; X is H, halogen, lower alkyl or halogenformula ArOM (Ar is aryl; M is alkali metal) with the compound of produced by reacting the phenolic compound alkali metal salt of CONSTITUTION: The objective compound of formula ArONH2 is



0W 120°C for 0.2W3hr. COPYRIGHT: (C)1985,JPO&Japio

₽INPADOC None

Get Now: Family Legal Status Report

Legal Status: Family:

VOther Abstract

Show 2 known family members

None

Info:









THOMSON

Pomered by Verity

Copyright © 1997-2005 The Thomson Corporation Nominate this for the Gallery...

Subscriptions | Web Seminars | Privacy | Terms & Conditions | Site Map | Contact Us | Help

⑩日本国特許庁(JP)

卯特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭60-169447

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和60年(1985)9月2日

C 07 C 83/02 07 D 311/02 43/00 // C 07 B

7118-4H

6640-4C 7457-4H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

図発明の名称

Oーアリールヒドロキシルアミンの製造方法

创特 顧 昭59-24991

昭59(1984)2月15日 20出

者 79発 明 石 達 敕 大竹市御園1丁目2番7号 岩国市平田6丁目37番25号

者 明 勿発 の発 明 留

和 孝

岩国市装束町5丁目12番2号

三井石油化学工業株式 の出

B

本

東京都千代田区霞が関3丁目2番5号

会社

の代 理 弁理士 山口 人。

1. 発明の名称

0-アリールヒドロキシルアミンの製造方法

2. 特許請求の範囲

一般式(I)、

ArOM

(式中、 AIはアリール基を、M はアルカリ金属 を示す。以下同様。)で表わされるフェノール類 のアルカリ金属塩と、一般式(E)、

(式中、nは1ないし3の整数を、Xは水素、 ハロゲン、低級アルキル基又はハロゲンで置換 された低級アルキル基を示す。) で裂わされる化 合物とを反応させることを特徴とする一般式個、

ArONH.

で思わされるローアリールヒドロキシルアミン の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は医薬、農薬の合成中間体として有用 左0-アリールヒドロキシルアミンの製造法に 関する。

従来、0-アリールヒドロキシルアミンは、 フェノール類のカリウム塩とヒドロキシルアミ ン- O-スルポン酸とを反応させる方法が知ら れている (Chemistry and Industry,559 頁(1962年); Journal of Chemical Society Perkin I , 1827頁(1977年)]。 しかしながら、目的とする〇ーアリールヒドロ キシルアミンの収率は高々 15%ときわめて低 く、またフェノール類のペンセン環置換基の種 類によっては全く目的物が得られないことがあ り、一般的左〇一アリールヒドロキシルアミン の合成法ではなかった。また、最近、〇ーアリ ールヒドロキシルナミンはフェノール類のカリ ウム塩に0ーメシチレンスルホニルヒドロキシ ルアミンを反応させることによって、比較的好 収率で得られると報告されている(Synthesis, 461頁(1980年))。しかし、OーメンチレンスルホニルヒドロキシルTミンは、不安定で、 爆発例が多数報告されている(たとえば、Chemical and Engineering News、51巻、12月17日号、36頁(1977年); Journal of Organic Chemistry、42巻、376頁(1977年); Journal of Chenical Society Perkin I、1826頁(1980年); Synthesis、801頁(1980年)]ため、この方法も工業的製造法にはなり得ない。したがって、Oーフリールヒドロキシルアミンを大量に医薬品製造業界、農薬製造業界に供給することはこれまで不可能であった。

本発明者らは、上述の情況に鑑み 0 ー アリールヒドロキシルアミンの一般的かつ安全な工業的合成法を開発する目的で鋭意研究を行った結果、本発明を完成するに至った。

すなわち本発明は、一般式(1)、

(式中、 AI はTリール基を、M はアルカリ金属を 示す。以下同根。) で表わされるフェノール類のア

るフェノール類のアルカリ金属塩が使用される。 ことで眩金属塩の原料となるフェノール類として は、例えばフェノールをはじめ、フルオロフェノ ール、ジフルオロフェノール、トリフルオロフェ ソール、クロロフェノール、ジクロロフェノール、 トリクロロフェノール、プロモフェノール、ジブ ロモフェノール、トリプロモフェノール、ヨード フェノール、ジョードフェノール、クロロフルオ ロフェノール、ジクロロフルオロフェノール、ク ロロジフルオロフェノール、プロモクロロフェノ ール、プロモジクロロフェノールなどのハロゲジ 化フェノール類、クレゾール、キシレノール、ト リメチルフェノール、エチルフェノール、ジエチ ルフェノール、プロピルフェノールなどのアルキル フェノール類、メトキシフェノール、 ジメトキシ フェノール、エトキシフェノール、プロピルオキシ フェノールなどのアルコキシフェノール類、メト キシメチルフェノール、メトキシエチルフェノー ルなどのアルコキシアルキルフェノール、ピニル フェノール、ジビニルフェノール、プロペニルフ

ルカリ金属塩と、一般式(8)、

(式中、nは1ないし3の整数を、Xは水素、ハロダン、低級アルキル基又はハロゲンで置換された低級アルキル基を示し、(5-n)個のXは、それぞれ同一又は異なるものであってよい。)で表わされる化合物とを反応させることを特徴とする一般式側、

で表わされる〇ー丁リールヒトロキシルアミンの 製造方法、をその要旨とするものである。

以下、本発明を詳細に説明する。

本発明の製造方法を一般式を用いた反応式で表 わすと次のようになる。

$$\begin{array}{c} X_{5-n} & X_{5-n} \\ \text{ArOM} + \bigcirc -\text{ONH}_{3} & ---- \text{ArONH}_{2} + \bigcirc -\text{OM} \\ (\text{NO}_{3})_{n} & (\text{NO}_{2})_{n} \\ (\text{I}) & (\text{II}) & (\text{II}) \end{array}$$

本発明の方法では、一般式 ArOM(I) で表わされ

ェノール、アリルフェノールなどのアルケニルフ ェノール類、プロパルギルフェノールなどのアル キニルフェノール類、メトキシカルポニルフェノ ール、ジメトキシカルポニルフェノール、エトキ シカルポニルフェノール、ジエトキシカルポニル フェノールなどのアルコキシカルポニルフェノー ル類、メトキシカルポニルメチルフェノール、メ トキシカルポニルエチルフェノールなどのアルコ キシカルポニルアルキルフェノール類、アセトキ シフェノール、プロピオニルオキシフェノールな どのアシルオキシフェノール類、フルオロメチル フェノール、ジフルオロメチルフェノール、トリ フルオロメチルフェノール、クロロエチルフェノ ールたどのハロアルキルフェノール類、シアノフ ェノール、ニトロフェノール、メチルニトロフェ ノール、ジメチルニトロフェノールなどのアルキ ル筐換ニトロフェノール類、フルオロニトロフェ ノール、クロロニトロフェノールなどのハロゲン 置換ニトロフェノール類、トリフルオロメチルニ トロフェノールなどのハロアルキル置換ニトロフ

ェノール類、メチルフルオロフェノール、メチル クロロフェノールなどのアルキル置換ハロゲン化 フェノール類、フルオロトリフルオロメチルフェ ノール、クロロトリフルオロメチルフェノールな どのハロゲン化アルキル置換ハロゲン化フェノー ル類、フェニルフェノール、置換フェニルフェノ ールなどのアリール懺換フェノール、フェノキシ フェノール、置換フェノキシフェノールなどのア リールオキシフェノール類、ペンジルフェノール、 置換 ペンジルフェノールなどのアリールアルキル フェノール類、 5ー, 6ー, 7ーまたは8ーヒドロ キックロマン (置换基があってもよい。)、 5 -, 6- 1-または8-ヒドロキンクマリン(置換 基があってもよい。)、5-, 6-, 1-または8 ーヒドロキシーろ,4ージヒドロクマリン(置換 基があってもよい。)、 5-, 6-, 7 -または 8 ーヒドロキシー 2 H - クロメン (遺換基があって もよい。)、 5ー, 6ー, 7ーまたは8ーヒドロキ シー 4 H ークロメン (置換基があってもよい。)、 ナフトール、フルオロナフトール、ジフルオロナ

アルカリ金属アミド(LiNH、NaNH、など)、またはアルカリ金属アルキル(MeLi、BuLiなど)と反応させる公知の方法によって合成し、単離して用いてもよく、あるいは、前配フェノール類を溶媒にとかし、これにアルカリ金属水酸化物(NaOH、KOHなど)、アルカリ金属アルコキンド(NaOMe、NaOEt、NaOBu、KOMe、KOEt、KOBu・など)、アルカリ金属水素化物(LiH、NaH、KHなど)、アルカリ金属アミド(LiNH、NaNH、など)またはアルカリ金属アミド(LiNH、NaNH、など)またはアルカリ金属アルキル(MeLi、BuLiなど)などを加えることによって反応系内で生成させ、単離することなくそのまま反応に用いてもよい。

前記一般式(I)で表わされる化合物とは、具体的には、例えば〇ー(ニトロフェニル)ヒドロキンルアミン類、〇ー(クロロニトロフェニル)ヒドロキンルアミン類、〇ー(フルオロニトロフェニル)ヒドロキンルアミン類、〇ー(ジクロロニトロフェニル)ヒドロキンルアミン類、〇ー(ニトロフェニル)ヒドロキン

フトール、トリフルオロナフトール、クロロナフトール、ジクロロナフトール、トリクロロナフトール、 プロモナフトール、 クロロフルオロナフトール、 グクロロフルオロナフトールなどのハロゲン化ナフトール類、メチルナフトール、 ジメチルナフトール、 エチルナフトール 類、フルオロメチルナフトール、 ジフルオロメチルナフトール、 バフルオロメチルナフトールなどのハロブルキルナフトール類等を挙げることができる。

また前記一般式(I)中、Mで表わされるアルカリ金属としては、例えばリチウム、ナトリウム、カリウムなどを挙げることができ、とくにナトリウムあるいはカリウムが好ましい。また前記一般式(I)で表わされるフェノール類のアルカリ金属水酸化物(NaOH、KOHなど)、アルカリ金属アルコキンド(NaOMe、NaOEt、NaOBu、KOMe、KOEt、KOBuなど)、アルカリ金属水栗化物(LiH、NaH、KHなど)、

ルアミン類、〇一(クロロジニトロフェニル)ヒドロキシルアミン類、〇一(トリニトロフェニル)ヒドロキシルアミン類、〇一(メチルニトロフェニル)ヒドロキシルアミン類などを挙げることができる。これらの中では、とくにフェニル基の2一、4一、6一位にニトロ基をもつものを用いることが好ましい。

前記一般式(II)で表わされる化合物は、たとえば本 出顧人の同日付特許出願に係る「ニトロフェノキ シアミン類の製造方法」に示される下記式①の方 法、

$$(NO_1)_n O - N = (NO_1)_n O - NH_1 \cdots O$$

(式中、X、nは前記と同じ) または、Journal of Heterocyclic Chemistry、 4巻、413頁(1967年)記載の式②の方法、

$$(NO_s)_n \longrightarrow (NO_s)_n$$

$$(NO_s)_n \longrightarrow (NO_s)_n$$

などによって、容易に製造することができる。

前記一般式(I)と(II)との反応に際しては、無密媒 て行りこともできるが、溶媒を用いることが好ま しい。反応に好適な溶媒は、例えばジメチルホル ムフミド、シメチルアセトアミド、Nーメチルピ ロリドン、ヘキサメチルホスホルアミドなどの非 プロトン性極性溶媒、エチルエーテル、イソプロ ピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、 ジメトキシエタン、ジグリムなどのエーテル類、 メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノ ールなどのアルコール類、ペンゼン、トルエン、 キシレンなどの芳香族炭化水窯等であり、例えば 10%以下程度の少量の水を含有していてもよい。 上記帝媒の中では、とくに非プロトン性極性帝媒 が好ましい。反応は適常(I)1モルに対し、(I)をQ1 ないしちモル、好ましくは 0.3 ないし2モルの割 合て混合することによって行われる。溶媒を用い る場合には、 放裕媒を(1) 1 重盤部に対し 1 ないし 30重量部用いるのが効果的である。

反応温度は、通常-20ないし200℃、特に0

ヒドロキシルブミン1998(Q1モル)のジメチルホルムブミド30ml溶液を15分間かけて滴下した。滴下終了後、さらに50℃で1時間撹拌した。反応混合物を室温まで冷却後水200mlを加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を5多水酸化ナトリウム水溶液、次いで飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。酢酸エチルを留去すると0ーフェニルヒドロキシルブミンが7.88 46れた(収率725)。

突 施 例 2

突施例1において、フェノールのカリウム塩の代りにナトリウム塩17.48(Q15モル)を用いる以外は実施例1と同様に反応を行ったところ、0ーフェニルヒトロキシルアミンが 65 g 得られた(収率 60 ま)。

実施例3~6

実施例1において、ジメチルホルムアミドの 代りに扱1に記載した裕謀を用いる以外は、実 ないし120℃の範囲とするのが好ましい。また、 反応時間は任意であるが、通常 Q.1 ないし 10時間、好ましくは Q.2 ないし 3 時間程度である。

反応終了後、目的とする一般式 ATONH。 個で袋 わされる Oーナリールドドロキシルアミンを単離 するには、反応混合物を水で希釈し、水と混和しない有機器媒で抽出して有機層をアルカリ水で洗浄、乾燥、濃縮乾固するだけで十分である。しかし、さらに精製された個を得るには、再結晶、蒸留などの通常の精製手段を適宜採用することによって行うことができる。また、個を含む有機溶解溶液の中にハロゲン化水素ガスを吹きこむことによって、個のハロゲン化水素酸塩として単離することもできる。

次に本発明を実施例により具体的に説明する。

夹 施 例 1

フェノールのカリウム塩 19.88(Q.15 モル)を50 C でジメチルホルムアミド 100 M IC 溶かしたのち、0-(2,4-ジニトロフェニル)

施例1と同様に反応を行った。得られた0ーフ ュニルヒドロキシルアミンの収率を殺1に示す。

	323		
施例	溶	媒	収率(6)
3	Nーメチルピロ	リドン	6 7
4	シオキサン		4 3
5	テトラヒドロフ	ラン	36
6	エタノール		3 0
	施例 3 4 5 6	3 N-メチルビロ 4 ジオキサン 5 テトラヒドロフ	3 N-メチルピロリドン 4 ジオキサン 5 テトラヒドロフラン

実施例7~51

実施例1の方法において、ArOMのArとしてフェニル基の代りに表2に示すArを用いる以外は実施例を1と同様に反応を行った。結果を表2に示す。

特思昭60-169447(5)

実施例	Ar	ArONH。 の収率例
7	© _{C\$}	5 3
8	C# (O)-	6 1
9	C&-⊘-	7 6
10	F-(0)-	7 1
1 1	Br	6.8
1 2	Cg ⊘-	5 9
13	Ce-O-Ce	6 5
1 4	C\$ -⊙_C\$	6 8
1 5	Cg -O- Cg -	7 2
16	CE CE	7 6
1 7	/_\	4 7
18	C& C&	79

•	み 2(続き)	
実施例	Ar-	ArONH. の収率的
19	C& -(0)- C& -	67
2 0	Сн⊘-	60
2 1	Сн. О_Сн.	6 4
2 2	сно.	3 5
2 3	СНО-СН	5 7
2 4	сно-с≤о	4 4
2 5	СН₃-0-С-СН₃-Ф-	. 52
2 6	о снё-о	4 5
2 7	CF;	7 4
· 2 8	N=C -(⊙)-	7 3

表 2 (続き)			
実施例	Ar-	ArONH。 の収率例	
2 9	⊙-CH=CH.	63	
3 0	© _{N0} ,	5 8	
3 1	O'N O-	7 0	
3 2	O*N - -(<u>O</u>)-	5 9	
3 3	CH, ⊙-CH	4 5	
3 4	O₃N(⊙)- CĤ₃	4 7	
3 5	сн⊙-	4 4	
3 6	сн. <u>⊘</u> -	4 2	
3 7	O"N -{Ō}-	5 1	
3 8	C\$	5 4	

表 2 (続き)			
実施例	Ar-	Aronh。 の収率(%)	
3 9	F.C Q- Cg	4 8	
4 0	<u></u>	7 0	
4 1	⊚-@- ₀	67	
4 2	⊚ -∘- ⊙ -	7 1	
4 3	F.C - 0 - 0-	7 5	
4 4	⊚- сно- ⊚ -	7 2	
4 5	©	3 0	
4 6	CH, CH,	6 5	
4 7	CH.	5 3	
4 8	CH, CH,	67 ·	

表 2 (続き)

実施例	Ar-	ATONH。 の収率例
4 9	н°с н°с (Э⊙ сн•	7 1
5 0	сн. сн. н.с	4 1

实施例51~55

X 5-0

実施例1において ②-0NH として0-(2,4 (NO₂)a

ージニトロフェニル)ヒドロキシルアミンの代り に扱るに示す化合物を用い、反応温度を 100℃ とする以外は実施例1と同様に反応を行った。結 果を表るに示す。

•		
実施例	X_{s-n} \bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc ONH _s	0-フェニルとトロキン ルブミンの収率(的
5 1	O'N -(O)- ONH"	5 6
5 2	Cg — ONH ₂ NO ₃	61
5 3	O, N — O,— ONH. C&	6 3
5 4	F.C -O- ONH. NO.	6 5
5 5	O ₁ N -(O)- ONH ₁ F ₃ C	68

特許出顧人 三井石油化学工業株式会社

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.